First Hit

Previous Doc

Next Doc

Go to Doc#

Generate Collection

L15: Entry 1 of 2

File: JPAB

Nov 28, 2000

PUB-NO: JP02000327550A

DOCUMENT-IDENTIFIER: JP 2000327550 A

TITLE: SKIN PREPARATION FOR EXTERNAL USE

PUBN-DATE: November 28, 2000

INVENTOR-INFORMATION:

NAME

COUNTRY

HATA, TOMONORI HOSHINO, HIROSHI UEHARA, SHIZUKA

ASSIGNEE-INFORMATION:

NAME

COUNTRY

KOSE CORP

APPL-NO: JP11138170 APPL-DATE: May 19, 1999

INT-CL (IPC): A61 K 7/48; A61 K 7/00

ABSTRACT:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a skin preparation for external use capable of preventing the production of lipid peroxides and inflammation, blackening and aging of skin and having excellent scavenging effects on active oxygen by including an extract of CAMU CAMU (botanical name: Myrciaria dubia) and an active oxygen scavenger.

SOLUTION: This skin preparation for external use is obtained by including (A) an extract of CAMU CAMU in an amount of preferably 0.0001-5 wt.%, more preferably 0.001-3 wt.% expressed in terms of a dry solid and (B) an active oxygen scavenger in an amount of preferably 0.0001-5 wt.%, more preferably 0.001-3 wt.% expressed in terms of a dry solid. The ingredient A is prepared by carrying out extraction thereof from a fruit of the CAMU CAMU which is a plant belonging to the family Myrtaceae with an extracting solvent (e.g. ethyl alcohol) under condition of a low temperature or heating. Vitamin C (derivative), superoxide dismutase, mannitol, an extract of Scutellaria Radix, an extract of a mellisa, an extract of a rosemary and the like are preferably used.

COPYRIGHT: (C) 2000, JPO

Previous Doc Next Doc Go to Doc#

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号 特開2000-327550 (P2000-327550A)

(43)公開日 平成12年11月28日(2000.11.28)

(51) Int.Cl. ⁷	識別記号	FΙ			テーマコ	(多考)	
A61K 7/	⁷ 48	A61K	A 6 1 K 7/48 7/00		4 C 0 8 3		
7/	700				С		
]	D		
]	H		
					K		
		審查請求	未請求	請求項の数 6	OL	(全 10 頁)	
(21)出願番号	特顧平11-138170	(71)出顧人	0001458	62			
			株式会社	株式会社コーセー			
(22)出顧日	平成11年5月19日(1999.5.19)		東京都中央区日本橋3丁目6番2号				
		(72)発明者	畑 友和	e			
			東京都は一研究は	比区栄町48番18 1 15部内	株式	会社コーセ	
		(72)発明者	星野 扣	6			
			東京都は一研究本	比区柴町48番18年 上部内	株式	会社コーセ	
		(72)発明者	上原前	眷			
			東京都は	上区柴町48番18 1	株式	会社コーセ	
			一研究才	体部内			
					1	最終頁に続く	

(54)【発明の名称】 皮膚外用剤

(57)【要約】

【課題】 活性酸素除去剤を単に配合した皮膚外用剤では、活性酸素除去剤の効果が十分でなかったり、あるいは、製剤中で変質するなどして所期の効果が得られない場合が多く、それを改善する。

【解決手段】カムカム抽出物と活性酸素除去剤を含有する皮膚外用剤。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 次の成分(A)及び(B)

1

- (A) カムカム抽出物
- (B)活性酸素除去剤

を含有することを特徴とする皮膚外用剤。

【請求項2】 活性酸素除去剤が、スーパーオキサイド ディスムターゼ、マンニトール、カロチノイド類、ハイ ドロキノン及びその誘導体、ビリルビン、コレステロー ル、トリプトファン、ヒスチジン、クエルセチン、クエ ルシトリン、カテキン及びその誘導体、ルチン及びその 10 誘導体、タウリン、チオタウリン、リン脂質、グラブリ ジン、グラブレン、リクイリチン、イソリクイリチン、 ビタミンA類及びそれらの誘導体、ビタミンB類及びそ れらの誘導体、ビタミンC類及びそれらの誘導体、ビタ ミンD類及びそれらの誘導体、ビタミンE類及びそれら の誘導体、グルタチオン及びその誘導体、ジブチルヒド ロキシトルエン、ブチルヒドロキシアニソール、没食子 酸及びその誘導体から選ばれたものである請求項1記載 の皮膚外用剤。

【請求項3】 活性酸素除去剤の含有量が0.0001 20 剤の開発が望まれていた。 ~5重量%である請求項2記載の皮膚外用剤。

【請求項4】 活性酸素除去剤が、卵殼膜抽出物、胎盤 抽出物、ステビア抽出物、カンゾウ抽出物、酵母抽出 物、オウゴン抽出物、海藻抽出物、トルメンチラ抽出 物、羅漢果抽出物、イチョウ抽出物、霊芝抽出物、ブド ウ抽出物、ケイケットウ抽出物、茶抽出物、甜茶抽出 物、シャクヤク抽出物、ゲンチアナ抽出物、サンザシ抽 出物、ローズマリー抽出物、モッカ抽出物、ユキノシタ 抽出物、ヤシャジツ抽出物、ゲンノショウコ抽出物、ボ タンピ抽出物、メリッサ抽出物、パセリ抽出物、ジコッ 30 ピ抽出物、レタス抽出物、キュウリ抽出物、ビフィズス 菌代謝産物から選ばれたものである請求項1記載の皮膚 外用剤。

【請求項5】 活性酸素除去剤の含有量が乾燥固形分と して0.0001~5重量%である請求項4記載の皮膚 外用剤。

【請求項6】 カムカム抽出物の含有量が、乾燥固形分 として 0.001~5重量%である請求項1~5のい ずれか1項に記載の皮膚外用剤。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、皮膚外用剤に関 し、更に詳細には、カムカム抽出物と活性酸素除去剤を 含有することにより、過酸化脂質の生成や肌の炎症、黒 化、老化を防止することができる、優れた活性酸素除去 効果を有する皮膚外用剤に関する。

【従来の技術】従来より、乳液、クリーム、化粧水、パ ック、洗浄料、ファンデーション、軟膏、分散液等の皮 膚外用剤には、過酸化脂質の生成や肌の炎症、黒化、老 50

化を防止することを目的として、これらに種々の薬効成 分が加えられている。近年では、皮膚老化の原因の一つ として、生体に対する活性酸素の悪影響が挙げられてい る。活性酸素には、スーパーオキサイド、一重項酸素、 ヒドロキシラジカル、過酸化水素等があるが、これらは 過酸化脂質の生成や、核、タンパク質、酵素にダメージ を与えることが分かっており、これらが大量に発生した 場合には疾病や死を招くことがある。また、量的には少 なくとも、活性酸素に起因するダメージの蓄積により生 体機能が低下して、いわゆる、老化現象の一因になって いる。このため、従来より様々な活性酸素除去剤が開発 されている。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】さらに、より高い効果 を有する活性酸素除去剤の開発が求められているが、生 体系への適用を考慮した場合、単にその効果のみなら ず、安全性の観点からも十分満足できるものでなければ ならない。すなわち、優れた活性酸素除去効果を有し、 なおかつ生体系への適用に際しても好適な活性酸素除去

[0004]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、皮膚外用 剤に過酸化脂質の生成や肌の炎症、黒化、老化を防止す ることを目的として配合された活性酸素除去剤の効果を 向上させるべく鋭意検討を行った結果、カムカム抽出物 と活性酸素除去剤を組み合わせれば、本来活性酸素除去 剤の有する作用が十分発揮されることを見出し、本発明 を完成した。

【0005】すなわち、本発明は、次の成分(A)及び (B)

- (A) カムカム抽出物
- (B)活性酸素除去剂

を含有する皮膚外用剤を提供するものである。

[0006]

【発明の実施の形態】本発明の(A)成分であるカムカ ム抽出物は、フトモモ科に属する植物であるカムカム (学名Myrciaria Dubia)の果実から、 抽出溶媒を用いて抽出する。その調製法は特に限定され ないが、例えば種々の適当な溶媒を用いて低温もしくは 40 室温~加温下で抽出される。

【0007】抽出溶媒としては、例えば水;メチルアル コール、エチルアルコール等の低級1個アルコール;グ リセリン、プロピレングリコール、1,3-ブチレング リコール等の液状多価アルコール等の1種または2種以 上を用いることができる。好ましい抽出方法の例として は、含水濃度20~90% (v/v) のエチルアルコー ルを用い、低温にて2~3日間抽出を行ったのち沪過 し、得られた沪液を更に5日間ほど放置して熱成させ、 再び沪過を行う方法が挙げられる。

【0008】本発明の(A)成分であるカムカム抽出物

の含有量は、乾燥固形分として好ましくは0.0001 ~5重量%(以下単に「%」で示す)であり、より好ま しくは0.001~3%である。カムカム抽出物の含有 量がこの範囲であると、本発明の効果がより良く発現す る。

【0009】本発明の(B)成分である活性酸素除去剤 としては、スーパーオキサイドディスムターゼ(SO D)、マンニトール、ベータカロチン、アスタキサンチ ン、ルテイン等のカロチノイド類、ハイドロキノン及び その誘導体、ビリルビン、コレステロール、トリプトフ 10 が含まれる。 ァン、ヒスチジン、クエルセチン、クエルシトリン、カ テキン及びその誘導体、ルチン及びその誘導体、タウリ ン、チオタウリン、大豆及び卵由来のリン脂質、グラブ リジン、グラブレン、リクイリチン、イソリクイリチ ン、レチノール及びその誘導体(パルミチン酸レチノー ル、酢酸レチノール等)、レチナール及びその誘導体、 デヒドロレチナール等のビタミンA類及びそれらの誘導 体、チアミン類(チアミン塩酸塩、チアミン硫酸塩)、 リボフラビン類(リボフラビン、酢酸リボフラビン 等)、ピリドキシン類(塩酸ピリドキシン、ピリドキシ 20 ンジオクタノエート等)、フラビンアデニンジヌクレオ チド、シアノコバラミン、葉酸類、ニコチン酸類(ニコ チン酸アミド、ニコチン酸ベンジル等)、コリン類等の ビタミンB類及びそれらの誘導体、アスコルビン酸及び その誘導体(レーアスコルビン酸、パルミチン酸レーア スコルビル、ジパルミチン酸L-アスコルビル、イソパ ルミチン酸しーアスコルビル、ジイソパルミチン酸しー アスコルビル、テトライソパルミチン酸し-アスコルビ ル、ステアリン酸L-アスコルビル、ジステアリン酸L -アスコルビル、イソステアリン酸し-アスコルビル、 ジイソステアリン酸L-アスコルビル、ミリスチン酸L -アスコルビル、ジミリスチン酸L-アスコルビル、イ ソミリスチン酸し-アスコルビル、ジイソミリスチン酸 L-アスコルビル、オレイン酸L-アスコルビル、ジオ レイン酸し-アスコルビル、2-エチルヘキサン酸し-アスコルビル、L-アスコルビン酸リン酸エステルナト リウム、L-アスコルビン酸リン酸エステルカリウム、 L-アスコルビン酸リン酸エステルマグネシウム、L-アスコルビン酸リン酸エステルカルシウム、L-アスコ ルビン酸リン酸エステルアルミニウム、L-アスコルビ 40 ン酸硫酸エステルナトリウム、レーアスコルビン酸硫酸 エステルカリウム、L-アスコルビン酸硫酸エステルマ グネシウム、Lーアスコルビン酸硫酸エステルカルシウ ム、L-アスコルビン酸硫酸エステルアルミニウム、L -アスコルビン酸ナトリウム、L-アスコルビン酸カリ ウム、L-アスコルビン酸マグネシウム、L-アスコル ビン酸カルシウム、L-アスコルビン酸アルミニウム 等) 等のビタミンC類及びそれらの誘導体、エルゴカル シフェロール、コレカルシフェロール、ジヒドロキシス

ェロール及びその誘導体 $(d \mid -\alpha \mid \beta \mid \gamma)$ ートコフ ェロール、酢酸 d 1-α-トコフェロール、ニコチン酸 $-d1-\alpha-$ トコフェロール、リノール酸 $-d1-\alpha-$ トコフェロール、コハク酸d l - α - トコフェロール 等)、ユビキノン類等のビタミンE類及びそれらの誘導 体、グルタチオン及びその誘導体、ジブチルヒドロキシ トルエン(BHT)、ブチルヒドロキシアニソール(B HA)、没食子酸及びその誘導体等が好ましいものとし て挙げられる。これらの「誘導体」には、形成可能な塩

【0010】これらの活性酸素消去剤のうち、特に好ま しいものとしては、ビタミンC及びその誘導体、スーパ ーオキサイドディスムターゼ (SOD)、マンニトー ル、アスタキサンチン、ベータカロチン、d 1 - α - ト コフェロール、ジブチルヒドロキシトルエン (BH T) 、ブチルヒドロキシアニソール(BHA)が挙げら

【0011】また、本発明の他の(B)成分として好ま しいものとして、以下の動植物及び微生物由来の活性酸 素除去剤が挙げられる。卵殼膜抽出物、ブタ、ウシ等の 胎盤抽出物、ステビア抽出物、カンゾウ抽出物、酵母抽 出物、オウゴン抽出物、海藻抽出物、トルメンチラ抽出 物、羅漢果抽出物、イチョウ抽出物、霊芝抽出物、ブド ウ抽出物、ケイケットウ抽出物、緑茶、紅茶、烏龍茶等 の茶抽出物、甜茶抽出物、シャクヤク抽出物、ゲンチア ナ抽出物、サンザシ抽出物、ローズマリー抽出物、モッ カ抽出物、ユキノシタ抽出物、ヤシャジツ抽出物、ゲン ノショウコ抽出物、ボタンピ抽出物、メリッサ抽出物、 パセリ抽出物、ジコッピ抽出物、レタス抽出物、キュウ 30 リ抽出物、ビフィズス菌代謝産物等が挙げられる。 【0012】これらの活性酸素消去剤のうち、特に好ま しいものとしては、オウゴン抽出物、メリッサ抽出物、

【0013】本発明の皮膚外用剤における活性酸素除去 剤の含有量は、0.0001~5%が好ましく、より好 ましくは0.001~3%である。動植物及び微生物由 来の抽出物等を抽出液のまま用いる場合は、乾燥固形分 としてこの範囲であれば良い。そして、活性酸素消去剤 がこの範囲であれば、カムカム抽出物と組み合わせた場 合、製剤中のカムカム抽出物に影響を及ぼすことがな く、より優れた経時安定性、皮膚老化防止効果及び肌あ れ改善効果が得られる。すなわち、皮膚内での活性酸素 生成に起因する過酸化脂質の生成や、肌の炎症、黒化、 老化等の防止に極めて有効である。なお、これらの活性 酸素除去剤は一種又は二種以上を組み合わせて用いるこ

カンゾウ抽出物、ユキノシタ抽出物、ゲンチアナ抽出

物、ローズマリー抽出物が挙げられる。

【0014】本発明の皮膚外用剤は、常法に従い、必須 成分である(A)成分と(B)成分とを通常の皮膚外用 タナール等のビタミンD類及びそれらの誘導体、トコフ 50 剤として知られる種々の形態に調製することができる。

【0015】皮膚外用剤の形態の例としては、特に限定 されず、例えば、乳液、クリーム、化粧水、パック、洗 浄料等のスキンケア化粧料、口紅、ファンデーション等 のメーキャップ化粧料、頭皮用化粧料、軟膏、分散液等 の外用医薬品などとすることができ、その剤型について も特に制限はなく、固型状、ペースト状、ムース状、ジ ェル状、粉末状、溶液系、可溶化系、乳化系、粉末分散 系、多層状とすることができる。

【0016】また、本発明の皮膚外用剤には、上記 (A)、(B)成分以外に、本発明の効果を損なわない 10 範囲で、通常、化粧料や医薬部外品、外用医薬品等の製 剤に使用される成分、すなわち、水、油剤、界面活性 剤、金属セッケン、ゲル化剤、粉体、アルコール類、水 溶性高分子、皮膜形成剤、樹脂、紫外線防御剤、包接化 合物、抗菌剤、香料、消臭剤、塩類、PH調整剤、清涼 剤、動物・微生物由来抽出物、植物抽出物、血行促進 剤、収斂剤、抗脂漏剤、美白剤、抗炎症剤、保湿剤、抗 炎症剤、角質溶解剤、酵素、ホルモン類、ビタミン類等 を加えることができる。

[0017]

【実施例】次に参考例、試験例及び実施例を挙げて本発 明を更に詳細に説明するが、本発明はこれらになんら制 約されるものではない。

【0018】参考例1 カムカム抽出物の製造 カムカム(フトモモ科の果樹であるMyrciaria Dubia)の果実を乾燥したもの30gに、含水濃 度80%(v/v)エチルアルコール100mlを加 え、室温にて3日間抽出を行った後沪過してカムカム抽 出物を得た(乾燥固形分3.0%)。

【0019】参考例2 オウゴン抽出物の製造

* 30 【数1】

[0023]

スーパーオキサイド除去率(%)=

A:試料の酵素反応による吸光度 B:対照の酵素反応による吸光度 C: 試料の無酵素反応による吸光度

[0024]

※ ※【表1】

*オウゴン(コガネバナの根)10gを細切し、無水エタ ノール100mlを添加し、時々撹拌しながら室温で5

日間抽出し、沪過してオウゴン抽出物を得た(乾燥固形 分1.0%)。

【0020】試験例1 スーパーオキサイド除去活性測 定試験

カムカム抽出物と表1記載の活性酸素除去剤を、それぞ れ単独または混合して試料とし、水で希釈後、下記測定 方法により、スーパーオキサイド除去活性を測定した。 【0021】(測定方法)0.05M炭酸ナトリウム緩 衝液 (pH10.2) 2.4mlに基質溶液 [3.0m Mキサンチン(O.O5M炭酸ナトリウム緩衝液に溶 解)] O. 1ml、3. 0mMのEDTAO. 1ml、 0.15% (w/v) のウシ血清アルブミン0.1m 1、0.75mMニトロブルーテトラゾリウム0.1m 1及び各被験試料0.1m1を混合し、25℃で10分 間放置した。次いで、酵素溶液[キサンチンオキシダー ゼ溶液 (精製水にて約0.04 units/mlに希 釈)〕0.1mlを加えて反応を開始し、25℃で20 20 分間インキュベートした後、6 m M の C a C l 2 O . 1 mlを加えて反応を停止する。次いで560nmにおけ る吸光度(A)を測定する。

【0022】対照には被験試料のかわりに精製水を加え た試料の吸光度(B)、また各試料のブランクには、6 mMのCaCl₂O.1mlを加え、反応停止後に、キ サンチンオキシダーゼ 0.1mlを添加した試料の吸光 度(C)を測定し、次式よりスーパーオキサイド除去率 を算出した。その結果を表1に示す。

_	
7	
- (

麻料	カムカム抽出物 * 1 【試料 0.1 mi 中の重量(μ g)】	SOD # 2 [試 料 0.1 ml中の重 量 (μg)]	オウゴン抽出物	スーパーナヤチイド除 去率(%)
1	1. 5	_	_	8. O
2	6. 0	-	_	18.0
3	12.0	-	_	4 D. D
4	_	0. 01	_	16.2
Б	_	0.015	_	27. 9
8	-	0. 02		42.1
7	-	_	1.0	18.5
8	-	-	3. 0	34.7
9	1. 6	0. 01	_	50.0
10	1.5	0.02	_	78.3
11	6.0	0.015	_	87.3
12	12.0	0.015	_	94. 3
13	1.5	_	1. 0	48.0
14	1. 5	_	3. 0	70.0
15	6. 0		3.0	85.0

★1 参考例1で製造したもの

*2 シグマ社製;ウシ赤血球より得たもの(3.57units/ng)

*3 参考例2で製造したもの

【0025】表1の結果より明らかなように、カムカム 抽出物は単独でもSOD様活性を有していたが、SO D、オウゴン抽出物と併用することにより、相乗的な作 用を発揮し、活性酸素除去に極めて有効であることが示 された。

【0026】実施例1 クリーム

*表2に示す組成及び下記製法でクリーム(本発明品1、 2及び比較品1~4)を調製し、その美肌効果及び皮膚 老化防止効果を調べた。この結果も併せて表2に示す。 【0027】

【表2】

9							1
		本発明品		比較品		品	
成分	(%)	1	2	1	2	3	4
(1) ミツロウ	7	6.0	6.0	8.0	6. 0	6.0	6 . 0
(2) セタノー	-/L ·	5.0	5.0	5.0	5. 0	5.0	5. 0
(3) 遠元ラノ	リン	5.0	5.0	5.0	5. 0	5, 0	5. 0
(4) スクワラ	シン	30.0	30.0	30.0	30.0	30.0	30.0
(5) グリセリンモ	/ステアレート	4.0	4.0	4.0	4. 0	4.0	4. 0
(6) 銀油型モ	ノステアリン酸ゲリセリン	2.0	2.0	2.0	2. 0	2.0	2. 0
(7) ま。リオキシュチレンソルヒ。キン モノラウリン西会エステル(2015.0)		2.0	2.0	2.0	2. 0	2. 0	2. 0
(8) カムカノ	抽出物 * 1	1.0	1.0	1.0	_	_	-
(9) メリッサ	抽出物 * 2	1.0	1.0	-	1. 0	1.0	_
(10) 酢酸-dl-	- a - l = 7 = 9 + 3	-	0,1	_	_	0.1	_
(11) 防腐剤		0.2	0.2	0. 2	0. 2	0. 2	0. 2
(12) 香料		0.05	0. 05	0. 05	0. 05	0.05	0.05
(13) 精製水		残量	残量	残量	残量	残量	残量
	有効	12	13	2	3	4	O
美肌効果	やや有効	. 3	ï	3	10	10	1
	無効	0	1	10	2	1	1 4
	有効	11	12	2	1	1	0
老化防止効果 やや有効 無効		3	3	3	4	4	2
		1	0	10	10	10	13

- ◆1 参考例1で製造したもの
- **★2 メリッサ1kgを破砕し、50%(∨/∨)エチルアルコール10リッ** トルを加え、15日間室温にて浸漬した後、濾液を冷暗所にて5日間放 置した後、滅過して得られたもの
- *3 シグマ社製

【0028】(製法)

A. 成分(1)~(7)及び(10)~(12)を混合

し、加熱して70℃に保つ。

B. 成分(13)を混合し、加熱して70℃に保つ。

C. AにBを加え、混合した後、冷却して成分(8)及 び(9)を加えて均一に混合してクリームを得た。

【0029】(試験方法)被験クリーム1品につき25 ~55才の女性15名をパネルとし、毎日朝と夜の2 回、12週間にわたって、洗顔後に被験クリームの適量 を顔面に塗布した。塗布による美肌効果及び皮膚老化防 止効果を以下の基準によって評価した。

【0030】(評価基準)

美肌効果

<評 価>

<内 容>

*やや有効: 肌のくすみがあまり目立たなくなった。

効: 使用前と変化なし。

【0031】皮膚老化防止効果

30 〈評価〉 <内 容>

> 有 効: 肌のはり、つやが改善された。 やや有効: 肌のはり、つやがやや改善された。

効: 使用前と変化なし。

【0032】表2の結果に示す如く、本発明品1及び2 に代表されるカムカム抽出物と活性酸素除去剤を配合し たクリームを皮膚に適用することにより、肌の「くす み」等の発生の防止、美しい肌とするとともに、肌のは り、つやが改善され、皮膚の老化を防止することが明ら かとなった。

40 [0033]

効: 肌のくすみが目立たなくなった。

実施例2 化粧水

(%) (処方) 6.0 (1) グリセリン (2) 1, 3-ブチレングリコール 5.5 (3) ポリオキシエチレン(20E.O.) 1.5 ソルビタンモノラウレート 9.0 (4) エチルアルコール (5) カムカム抽出物*1 10.0 (6) マンニトール*2 0.5

```
特開2000-327550
                             (7)
              1 1
                                              12
                                         適量
           (7)防腐剤
                                         適量
           (8)香料
                                         残量
           (9)精製水
           *1 参考例1で製造したもの
           * 2 シグマ社製
 【0034】(製法)A. 成分(3)、(4)、(7)
                               *を混合して、化粧水を得た。
· 及び(8)を混合溶解する。B. 成分(1)、(2)、
                                [0035]
 (5)、(6)及び(9)を混合溶解する。C. AとB*
           実施例3 乳液
           (処方)
                                         (%)
           (1) ポリオキシエチレン(10E.O.)
                                         1.0
               ソルビタンモノステアレート
           (2) ポリオキシエチレン(60E.O.)
                                         0.5
              ソルビタンテトラオレエート
           (3) グリセリルモノステアレート
                                         1.0
                                         0.5
           (4) ステアリン酸
           (5) ベヘニルアルコール
                                         0.5
           (6)スクワラン
                                         8.0
                                         1.0
           (7) d 1-\alpha - トコフェロール*3
           (8) カムカム抽出物*1
                                         3.0
           (9) アスタキサンチン*2
                                         0.02
                                         0.1
           (10)防腐剤
           (11)カルボキシビニルポリマー
                                         0.1
                                         0.05
           (12) 水酸化ナトリウム
                                         5.0
           (13) エチルアルコール
                                         残量
           (14)精製水
           (15)香料
                                         適量
           *1 参考例1で製造したもの
           * 2 シグマ社製
           *3 エーザイ社製
                               ※C. BにAを加えて混合し、均一に乳化する。
 【0036】(製法)
                                D. Cを冷却後成分(8)及び(15)を加え、均一に
A. 成分 (11) ~ (14) を加熱混合し、70℃に保
                                混合して乳液を得た。
つ。
                                 [0037]
B. 成分(1)~(7)、(9)及び(10)を加熱混
合し、70℃に保つ。
           実施例4
                  軟膏
                                         (%)
           (処方)
                                        18.0
           (1) ステアリン酸
                                         4.0
            (2)セタノール
            (3) トリエタノールアミン
                                         2.0
                                         5.0
            (4) グリセリン
            (5)カムカム抽出物*1
                                         2.0
                                         0.5
            (6) カンゾウ抽出物*2
                                         残量
            (7)精製水
           *1 参考例1で製造したもの
           * 2 丸兽製薬社製
 【0038】(製法)
                                ★つ。
                                C. AをBに徐々に加える。
 A. 成分(3)、(4)及び(7)の一部を加熱混合
                                 D. Cを冷却しながら成分(7)の残部で溶解した成分
 し、75℃に保つ。
```

B. 成分(1)及び(2)を加熱混合し、75℃に保 ★50 (5)、(6)を加え、軟膏を得た。

14

【0039】実施例2の化粧水、実施例3の乳液及び実施例4の軟膏はいずれも経時安定性に優れ、皮膚に適用することにより、肌のはり、つやが改善され、肌のくす*

*みや皮膚の老化を防止するものであった。 【0040】

A dell care park ()	
洗浄料	
	(%)
アリン酸	10.0
ミチン酸	8.0
スチン酸	12.0
リン酸	4.0
イルアルコール	1.5
ラノリン	1.0
	適量
剤	0.1
化カリウム	6.0
ムカム抽出物*1	0.5
ウゴン抽出物 * 2	0.5
製水	残量
例1で製造したもの	
	アリン酸 ミチン酸 スチン酸 リンか リントリン 剤 ルカリウム ムカム抽出物*1 ウゴン 製水

【0041】(製法)

A. 成分(9)及び(12)を加熱混合し、70℃に保

*2 参考例2で製造したもの

- B. 成分(1)~(6)及び(8)を加熱混合し、70 ℃に保つ。
- C. BにAを加えてしばらく70℃に保ち、けん化反応が終了後、50℃まで冷却し、成分(7)、(10)及※

20%び(11)を加え、冷却して洗浄料を得た。

★ (7)を均一に分散してパックを得た。

[0046]

【0045】実施例6は、経時安定性に優れ、皮膚に適用することによって、肌のはり、つやが改善され、肌の

くすみや皮膚の老化を防止するパックであった。

【0042】実施例5は、経時安定性に優れ、皮膚に適用することによって、洗いあがりがしっとりとして保湿性に優れ、肌のキメを整え、はり、つやを与える洗浄剤であった。

[0043]

実施例6	71	''	2

(処方)	(%)
(1) ポリビニルアルコール	20.0
(2)エチルアルコール	20.0
(3)グリセリン	5.0
(4)カオリン	60
(5)カムカム抽出物 * 1	1.0
(6)ローズマリー抽出物 * 3	1.0
(7)ユキノシタ抽出物*2	0.2
(8)防腐剤	適量
(9)香料	0.05
(10)精製水	残量
*1 参考例1で製造したもの	

【0044】(製法)

A. 成分(1)、(3)、(4)及び(10)を混合 し、70℃に加熱し、撹拌する。

- B. 成分(2)、(8)及び(9)を混合する。
- C. BをAに加え、混合した後、冷却して成分(5)~★

*2 一丸ファルコス社製*3 丸善製薬社製

実施例7 リップクリーム (処方) (%) (1)マイクロクリスタリンワックス 9.0 (2)固形パラフィン 8.0

特開2	0	0	0 –	3	2	7	5	5	0

1 5	1
(3) ワセリン	15.0
(4) エチルヘキサン酸セチル	15.0
(5)流動パラフィン	8.0
(6) ヒマシ油	残量
(7)カムカム抽出物 * 1	0.02
(8) ベーターカロチン*2	0.01
(9)BHT*3	0.01
(10)香料	適量
* 1 参考例 1 で製造したもの	

(9)

* 1 参考例 1 で製迫したもの

* 2 和光純薬社製

*3 シグマ社製

【0047】(製法)

A. 成分(1)~(6)を100~110℃にて加熱溶

B. 90℃にてAに成分(7)~(10)を加えて撹拌 混合する。

*C. Bを冷却、成型してリップクリームを得た。

【0048】実施例7は、経時安定性、使用感及び仕上 がりに優れ、唇を滑らかに保ち、荒れを防止するリップ クリームであった。

6

[0049]

実施例8 パウダーファンデーション

/ hn +- \	(%)
(処方)	****
(1)マイカ	50.0
(2)酸化チタン	15.0
(3)ナイロンパウダー	5.0
(4)カオリン	残量
(5)着色顔料	3.0
(6)パラメトキシケイ皮酸	2.0
2-エチルヘキシル	
(7) ジメチルポリシロキサン	2.0
(8) スクワラン	3.0
(9)トリオクタン酸グリセリル	2.0
(10) ワセリン	1.0
(11)カムカム抽出物 * 1	0.02
(12) ゲンチアナ抽出物 * 2	0.5
(13)BHA*3	0.01
(14)香料	適量
*1 参考例1で製造したもの	

【0050】(製法)

A. 成分(1)~(5)を混合する。

B. 成分(6)~(14)を加熱溶解したものを添加混 合して粉砕する。

*2 テクノーブル社製 * 3 シグマ社製

C. Bを金皿に充填しプレス成型して、パウダーファン デーションを得た。

【0051】実施例8のパウダーファンデーションは、 経時安定性、使用感及び仕上がりに優れ、皮膚に適用す ることにより、肌のくすみ、荒れ等を抑え、皮膚の老化 を防止するものであった。

%[0052]

【発明の効果】以上記述したように、カムカム抽出物と 活性酸素除去剤を組み合わせることにより、活性酸素除 40 去剤の本来有する効能を十分に発揮させることができ る。すなわち、皮膚中での活性酸素生成に起因する過酸 化脂質の生成、炎症、黒化、老化等に対し極めて高い改 **善及び予防効果を有するものである。従って、本発明の** 皮膚外用剤は、活性酸素除去剤の本来有する性能を十分 に発揮させることができるため、美容や医療において極. めて有用なものである。

フロントページの続き

Fターム(参考) 4C083 AA031 AA071 AA082 AA111

AA112 AB032 AB242 AB432

AB442 AC012 AC022 AC072

AC102 AC122 AC131 AC132

AC242 AC342 AC352 AC392

AC402 AC472 AC491 AC542

AC581 AC791 AC841 AC881

AD092 AD112 AD162 AD391

AD411 AD471 AD491 AD512

AD621 AD622 AD631 AD641

AD651 AD661 AD662 CC02 CC04 CC05 CC07 CC12 CC13

CC23 EE06 EE12 EE16